PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-049279

(43)Date of publication of application: 18.02.1992

(51)Int.CI.

CO7D213/61 A01N 43/40 A01N 43/54 CO7D213/68 CO7D213/70 CO7D213/74 CO7D239/30 CO7D239/34 CO7D239/38 CO7D239/38 CO7D239/42 CO7D401/04 CO7D403/04

(21)Application number: 02-155334

(22)Date of filing:

15.06.1990

(71)Applicant: NIPPON BAYERAGROCHEM KK

(72)Inventor: KUME TOYOHIKO

GOSHIMA TOSHIO KAJI SHUZO YANAGI AKIHIKO HAYAKAWA HIDENORI

(54) HERBICIDAL 2,4,6-TRISUBSTITUTED AROMATIC HETEROCYCLIC COMPOUND

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: The compound of formula I [X is -CH= or -N=; Y is halogen, OH, 1-4C alkoxy, alkylthio, etc.; R1 is halogen, 1-4C alkyl, (1-4C haloalkyl- substituted) phenyl, (1-4C alkyl-substituted) pyridyl or 3-6C branched alkyl; R2 is halogen, (1-4C haloalkyl-substituted) phenyl or 3-6C branched alkyl; with a proviso].

EXAMPLE: 2-(4'-Chlorophenyl)-4-hydroxy-6-(2"-methylphenyl)pyrimidine.

USE: An active component of herbicide. It kills all plants grown on undesirable area and acts as a non-selective or a selective herbicide according to the concen tration in use. PREPARATION: The compound of formula I wherein X is – N= and Y is OH can be produced by reacting a compound of formula II (R is lower alkyl) with a compound of formula III in an inert solvent (e.g. methanol) in the presence of an acid acceptor (preferably sodium methoxide, etc.).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-49279

到nt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成4年(1992)2月18日

C 07 D 213/61 A 01 N 43/40

101 E 6701-4C 8930-4H

101 J 8930-4H ×

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全14頁)

60発明の名称 除草性 2, 4, 6-トリ置換芳香族へテロ環類

> 20特 願 平2-155334

22出 願 平2(1990)6月15日

@発 明 者 久 豊 彦

男

東京都日野市旭が丘6-7-8

70発 明 者 敏

栃木県下都賀郡国分寺町小金井214-18

@発 明 持 者 加

集 Ξ

栃木県小山市本郷町2-7-41

@発 明 者 柳 顕 彦 栃木県小山市駅南町1-21-1

明 個発 者 早 Л 秀 則

栃木県小山市駅南町 3-17-20

加出 類 人 日本パイエルアグロケ

五

東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

ム株式会社

米

島

個代 理 人

弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

除草性 2,4,6 ートリ 置換芳香族 ヘテロ環類

2. 特許請求の範囲

(1) 式:

式中、Xは、一CH=又は一N=を示し、 Yは、ハロゲン原子、

ヒドロキシ基、

炭素数1-4のアルコキシ基、

炭素数1-4のアルキルチオ基又は

炭素数1~4のアルキルアミノ基を示し、

R!は、ハロゲン、炭素数1-4のアルキル

炭素数1-4のハロアルキルによって置換 されていてもよいフェニル基、

炭素数1-4のアルキルによって置換され ていてもよいピリジル基若しくは、炭素数 3-6の分岐状アルキル基を示し、そして RIは、ハロゲン又は炭素数1-4のハロア ルキルによって置換されていてもよいフェ ニル基、若しくは、炭素数3-6の分岐状 アルキル基を示す、

ただし、Xが-CH=を示す場合、R*は、 **炭素数3-6の分岐状アルキル基を示し、ま** たR'及びR"が同時にフェニル差を示す場 合、該フェニル基の少なくとも一つは置換基 を有する、

で表される2,4,6-トリ置換芳香族へテロ環類。

(2) Xが、-CH=又は-N=を示し、

Yが、ハロゲン原子、

ヒドロキシ基、

炭素数1-2のアルコキシ基、又は 炭素数1-2のアルキルチオ基を示し、

R! が、ハロゲン、炭素数1-2のアルキル 又はトリフルオロメチルによって置換され ていてもよいフェニル基、

メチルによって置換されていてもよいピリジル基又は炭素数 4 - 6 の分岐状アルキル基を示し、そして

R* が、ハロゲン又はトリフルオロメチルに よって置換されていてもよいフェニル基、 若しくは、

炭素数4-6の分岐状アルキル基を示す、 ただし、Xが-CH=を示す場合、R[®]は、 炭素数4-6の分岐状アルキル基を示し、またR[®]及びR[®]が同時にフェニル基を示す場合、該フェニル基の少なくとも一つは置換基 を有する、舗求項(1)配載の化合物。

(3) Xが、-CH=又は-N=を示し、

Υが、クロル原子、

ヒドロキシ基、

メチルチオ基を示し、

R・が、クロル、メチル又はトリフルオロメ チルによって置換されていてもよいフェニ ル基又はtertーブチル基を示し、そして

又は

炭素数1-4のハロアルキルによって置換 されていてもよいフェニル基、

炭素数1-4のアルキルによって置換されていてもよいピリジル基若しくは、炭素数3-6の分岐状アルキル基を示し、そしてR*は、ハロゲン又は炭素数1-4のハロアルキルによって置換されていてもよいフェニル基、若しくは、炭素数3-6の分岐状アルキル基を示す、

ただし、 X が - C H ロを示す場合、 R * は、 炭素数 3 - 6 の分岐状アルキル基を示し、ま た R * 及び R * が同時にフェニル基を示す場 合、該フェニル基の少なくとも一つは置換基 を有する、

で表される2,4,6ートリ置換芳香族へテロ環類 を有効成分として含有する除草剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な2,4,6-トリ置換芳香族へテロ環類、その製法及びその除草剤としての利用に

R[®] が、フルオル、クロル又はトリフルオロ メチルによって置換されていてもよいフェ ニル基又はtertーブチル基を示す、

ただし、Xが一CH=を示す場合、R^{*}は、 tert-ブチル基を示し、そしてR^{*}及びR^{*} が同時にフェニル基を示す場合、該フェニル 基の少なくとも一つは置換基を有する、請求 項(1)又は請求項(2)記載の化合物。

(4) 式:

式中、 X は、 - C H = 又は - N = を示し、 Y は、ハロゲン原子、

ヒドロキシ基、

炭素数1-4のアルコキシ基、

炭素数1-4のアルキルチオ基又は

炭素数1-4のアルキルアミノ基を示し、 R・は、ハロゲン、炭素数1-4のアルキル

関する。

本願出顧日前すでに、4 一置換-2,6 -ジフェニルピリジン誘導体(特開昭64-72号)、5 一置換-2,4 -ジフェニルピリミジン誘導体(EP-A 0354766)が除草性化合物として、

ピリジルピリミジン誘導体(特開昭63-26

4 4 7 8 号)が植物病客防除剤として、更には 2 - tertープチルー 6 - メトキシフェニルー 4 - メチルチオピリジン (シンセシス (Synthesis), 1 9 8 7、 p 8 3 9)及び 2 - tertープチルー 6 - フェニルピリジン (ヘテロサイクルズ (Hetero cycles), 3 巻、 p 1 1 4 5、 1 9 7 5)が知ら れている。

この度、本発明者等は下記式(1)の2,4,6 -トリ置換芳香族へテロ類類の合成に成功し、該式(1)化合物が除草活性を有することを見い出した。

式中、Xは、一CH=又は一N=を示し、 Yは、ハロゲン原子、

ヒドロキシ基、

炭素数1-4のアルコキシ基、

炭素数1-4のアルキルチオ基又は

炭素数1-4のアルキルアミノ基を示し、 R は、ハロゲン、炭素数1-4のアルキル 又は

炭素数1-4のハロアルキルによって置換 されていてもよいフェニル基、

炭素数1-4のアルキルによって置換されていてもよいピリジル基若しくは、炭素数3-6の分岐状アルキル基を示し、そしてR™は、ハロゲン又は炭素数1-4のハロアルキルによって置換されていてもよいフェニル基、若しくは、

炭素数3-6の分岐状アルキル基を示し、 ただし、Xが-CH=を示す場合、R*は、 炭素数3-6の分岐状アルキル基を示し、ま たR*及びR*が同時にフェニル基を示す場 合、該フェニル基の少なくとも一つは置換基 を有する

本発明式(1)の化合物は、例えば、下記の方 株、即ち、

製法 a):〔式(ţ)中、Xが一N=を示し、且 つYがヒドロキシ基を示す場合〕

式:

式中、R! は前記と同じ、そしてRは低級アルキル基を示す、

で表される化合物と

式:

$$+ N \longrightarrow R^{2} \qquad (II)$$

式中、RIは前記と同じ

で表される化合物とを反応させることにより、得 られ、

製法 b): (式(1) 中、Xが-N=を示し、且 つYがハロゲン原子を示す場合)

式:

式中、RI及びRIは前記と同じ、

で表される化合物と、ハロゲン化剤とを反応させ ることにより得られ、

製法 c): 〔式 (l) 中、 X が - N = を示し、且 つ Y が炭素数 1 - 4 のアルコキシ基 又は炭素数 1 - 4 のアルキルチオ基 を示す場合、 Y を Y ' とする 〕

: 1

式中、RI及びRIは前記と同じ、そしてM はハロゲン原子を示す、

で表される化合物と、

式:

式中、Y」は前記と同じ、

で表される化合物とを反応させることにより得られ、そして

製法 d): (式 (I) 中、 X が - C H = を示し、 且つ Y がメチルチオ基を示す場合)

式:

式中、R!は前記と同じ、

で表される化合物と、

: 先

式中、Rºは前記と同じ、

で表される化合物とを反応させることにより得られる。

本発明式(1)の2,4,6-トリ置換芳香族へ

テロ環想は良好な除草作用を現す。

本発明式(1)の化合物、並びに上記の式(1)の化合物の各製造中間体に於いて、ハロゲン原子は、フルオル、クロル、ブロム、ヨードを示し、 好ましくは、フルオル、クロル又はブロムを示し、 特には、クロルを示す。

炭素数1-4のアルキル基、並びに炭素数1-4のアルコキシ基、同アルキルチオ基、同アルキルアミノ基及び同ハロアルキル基の各炭素数1-4のアルキル部分はメチル、エチル、プロピル、iso-プロピル、n-(iso-, sec-又はtert-)プチルを示し、好ましくはメチル又はエチルを示す。

また低級アルキル基は、上記炭素数1-4のアルキル基に準ずる定義を示す。

炭素数1-4のハロアルキル基のハロゲン部分は、上記に示したと同じ各原子を示し、好ましくは、フルオル又はクロルを示し、特には、フルオルを示し、ハロアルキル基は好ましくは、トリフルオロメチル基を示す。

炭素数 4 ∸ 6 の分岐状アルキル基を示し、そして

ただし、Xが一CH=を示す場合、Rでは、炭素数4-6の分岐状アルキル基を示し、またR¹及びR²が同時にフェニル基を示す場合、該フェニル基の少なくとも一つは置換基を有する化合物をあげることができる。

更に、特に好ましい例は、

Xが、~CH=又は-N=を示し、

Yが、クロル原子、

ヒドロキシ基、

メチルチオ基を示し、

R! が、クロル、メチル又はトリフルオロメチル によって置換されていてもよいフェニル基を示 し、

R*が、フルオル、クロル又はトリフルオロメチルによって置換されていてもよいフェニル基又はtertーブチル基を示し、

ただし、 X が一 C H = を示す場合、 R [®] は、 tert ープチル基を示し、また R [®] 及び R [®] が同時にフ 皮素数3-6の分数状アルキルは、 iso-ブロピル、iso-ブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、iso-ペンチル、ネオペンチル、tert-ペンチル、iso-ペキシル又は1-エチル-1-メチルプロピルを示し、好ましくはtert-ブチルを示す。

本発明式 (!) の化合物に於いて、その好ましい例は

X が、-C H = X は-N = を示し、<math>Y が、N = Y が、X

ヒドロキシ蒸、

炭素数1-2のアルコキン基、

炭素数1-2のアルキルチオ基又は

炭素数1-2のアルキルアミノ基を示し、

R! が、ハロゲン、炭素数 1 - 2 のアルキル又は トリフルオロメチルによって置換されていても よいフェニル基、

メチルによって置換されていてもよいピリジル 基又は炭素数4-6の分岐状アルキル基を示し、 R*が、ハロゲン又はトリフルオロメチルによっ て置換されていてもよいフェニル基、若しくは、

ェニル基を示す場合、 該フェニル基の少なくとも 一つは置換基を有する化合物をあげることができ る。

そして、本発明式 (1) の化合物の具体例としては、特には、下記の化合物を例示することができる。

2 - tertープチルー 6 - (2 - メチルフェニル) - 4 - メチルチオピリジン、

2 - tert - ブチルー 6 - (2 - メチルフェニル)

ー4ーメチルチオピリミジン。

製法 b) に於いて、原料として、例えば
2 - (4'-クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシー
6 - (2"-メチルフェニル) ピリミジンとオキシ
塩化リンとを用いると、反応式は下記で表される。

上記製法 a)に於いて、原料である式(II)の 化合物は、前記R'及びRの定義に基づいたもの を意味し、好ましくは前記好ましい定義と同義を 示す。

式(I) の化合物は、有機化学の分野ではよく 知られたものであり、その代表例としては、ダー メチルベンゾイル酢酸エチルエステルを例示できる。

上記製法 a)に於いて、もう一つの原料である式 (II) の化合物は、前記 R * の定義に基づいたものを意味し、好ましくは、前記好ましい定義と同義を示す。

製法 c) に於いて、原料として、例えば 4 ークロロー 2 ー (ギークロロフェニル) ー 4 ー (プーメチルフェニル) ピリミジンと、メチルメルカプトナトリウムとを用いると、反応式は下記で表される。

製法 d) に於いて、原料として、例えば 3,3ーピス (メチルチオ) - 1 - (グーメチルフェニル) - 2 - プロペン-1 - オンと、ピナコロンとを用いると、反応式は下記で表される。

式(II)の化合物は、ヨーロッパ特許公開第16 972 号等に記載された公知のものであり、その代 表例としては、4 - クロロフェニルグアニジンを 例示できる。

上記製法 b) に於いて、原料である(la)の 化合物は、前記 R'及び R*の定義に基づいたも のを意味し、好ましくは、前記好ましい定義と同 義を示す。

式 (Ia) の化合物は、上記製法a) によって得ることができ、その代表例として、2-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシー6-(2-メチルフェニル) ピリミジンを例示できる。

上記製法 b) に於いて、使用されるハロゲン化 剤は、例えば下記のものを例示できる。

オキシ塩化リン、

五塩化リン、

オキシ臭化リン、及び

五臭化リン。

上記製法 c) に於いて、原料である式(lb) の化合物は、前記 R'、R*及びMの定義に基づ いたものを意味する。

式(Ib)に於いてR'及びR'は、好ましくは、前記の好ましい定義と同義を示し、Mは好ましくはクロルを示す。

式 (| b) の化合物は、上記製法 b) によって得ることができ、その代表例として、4 ークロロー2 ー (4'ークロロフェニル) ー 4 ー (2''ーメチルフェニル) ビリミジンを例示できる。

上記製法 c)に於いて、原料である式(Ⅳ)の 化合物は、前記 Y¹の定義に基づいたものを意味 する。

式 (N) の化合物に於いて、 Y' は好ましくは、 炭素散 1-2 のアルコキシ基又は、炭素数 1-2のアルキルチオ基を示す。

式(IV)の化合物は、有機化学の分野では、よく知られたもので、その代表例として、メチルメルカプトナトリウムをあげることができる。

上記製法d)に於いて、原料である式(V)の 化合物は、前記R・の定義に基づいたものを意味 する。

レングリコールメチルエステル; アルコール類例 えば、メタノール、エタノール、 iso-プロパノ ール、ブタノール、エチレングリコール; スルホ ン、スルホキシド類例えば、ジメチルスルホキシ ド、スルホラン; および塩基例えば、ピリジン等 を挙げることができる。

製法 a) を実施するにあたっては、酸結合剤の存在下で行うことが好ましく、新かる酸結合剤としては、例えば、アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩およびアルコラートを挙げることができる。

製法 a)は、実質的に広い温度範囲内において 実施することができる。一般には、約20~約2 00℃、好ましくは、約50~150℃の間で実 施できる。また、諸反応は常圧の下で行うことが 望ましいが、加圧または減圧下で操作することも できる。

製法 a) を実施するに当っては、例えば式(I) の化合物 1 モルに対し、式(II) の化合物を 1 モル量乃至 1.5 倍モル、不活性溶媒例えばメタノール中、 1 モル量乃至 2.4 倍モル量のメトキシナト

式(V)の化合物に於いて、R・は好ましくは 前記の好ましい定義と同義を示す。

式 (V) の化合物は、例えば、公知刊行物のシンセシス (Synthesis), 1987.9巻、p839~841等に記載される公知のものであり、その代表例としては、3,3-ビス (メチルチオ)ー1-(2-メチルフェニル)-2-プロペン-1-オンを例示できる。

同じく原料である式(VI)の化合物は、前配R*の定義に基づいたものを意味する。

式(VI)の化合物に於いて、R[®] は好ましくは 前紀の好ましい定義と同義を示す。

式(VI)の化合物は、有機化学の分野でよく知られたものであり、その代表例としては、ピナコロンを例示できる。

上記製法 a) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで きる。

斯かる希釈剤の例としては、水: エーテル類例 えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチ

りウムの存在下で反応させることによって目的化 合物を得ることができる。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで きる。

斯かる希釈剤の例としては、水:脂肪族、環脂肪族および芳香族炭化水素類(場合によっては塩素化されてもよい)例えば、ペンゼン、トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライド、クロルベンゼン、ジクロロペンゼン:その他、を挙げることが

製法 b)の実施にあたっては、触媒の存在下で 行うことが好ましく、斯かる触媒の例としては、 N,N-ジメチルアニリンを挙げることができる。

製法 b) は、実質的に広い温度範囲内において実施することができる。一般には、約0~約20 0℃、好ましくは、約20~約150℃の間で実 施できる。また、諸反応は常圧の下で行うことが 望ましいが、加圧または減圧下で操作することも できる.

製法 b) を実施するに当っては、例えば式(1a) の化合物1モルに対し、ハロゲン化剤を1モル量乃至10倍モル、例えばハロゲン化剤と溶媒を兼ねたオキシ塩化リン存在下で反応させることによって目的化合物を得ることができる。

上記製法 c) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、すべての不活性な溶媒を挙げることがで きる。

斯かる希釈剤の例としては、水: アルコール類 例えば、メタノール、エタノール、 iso-プロパ ノール、ブタノール、エチレングリコール; 等を 挙げることができる。

製法 c)は、実質的に広い温度範囲内において 実施することができる。一般には、約0~約15 0で、好ましくは、約20~約100での間で実 施できる。また、諸反応は常圧の下で行うことが 望ましいが、加圧または波圧下で操作することも できる。

製法c)を実施するに当っては、例えば式(1

製法 d) を実施するに当っては、例えば式 (V) の化合物 1 モルに対し、式 (VI) の化合物を 1 モル量乃至 l. 2 倍モル、不活性溶媒例えばテトラヒドロフラン及び酢酸中で反応させることによって目的化合物を得ることができる。

本発明の活性化合物は、除草剤として使用することができる。

雑草とは広義には、望ましくない場所に生育す るすべての植物を意味する。

本発明化合物は、使用濃度によって非選択性または選択性除草剤として作用する。

本発明の活性化合物は、例えば下記の植物との間で使用できる。

双子葉鍵草の属: カラシ (Sinapis)、マメグ ンパイナズナ (Lepidium)、 ヤエムグラ・キヌタ ソウ (Galium)、 ハコベ (Stellaria)、アカザ・ アリタソウ (Chenopodium)、イラクサ (Urtica)、 ハンゴンソウ・ノボロギク・キオン (Senecio)、 ヒユ・ハゲイトウ (Amaranthus)、 スペリヒユ・ マツパボタン (Portulaca)、オナモミ (Xanthium)、 b) の化合物 1 モルに対し、式(N) の化合物を 1 モル量乃至 2 倍モル、不活性溶媒例えばメタノ ール中で反応させることによって目的化合物を得 ることができる。

上記製法 d) の実施に際しては、適当な希釈剤 として、エーテル類例えば、ジーisoープロピル エーテル、ジブチルエーテル、ジオキサン、テト ラヒドロフラン: ニトリル類例えば、アセトニト リルを挙げることができる。

製法 d)を実施するに当っては、酸結合剤の存在下で行うことが必要であり、新かる酸結合剤としては、例えば、アルカリ金属の水酸化物、例えばナトリウムメトキシド、カリウムtertーブトキシドを挙げることができる。

製法 d)は、実質的に広い温度範囲内において 実施することができる。一般には、約0~約20 0で、好ましくは、約20~約150での間で実 施できる。また、諸反応は常圧の下で行うことが 望ましいが、加圧または滅圧下で操作することも できる。

アサガオ (Ipomoea)、ミチヤナギ (Polygonum)、
ブタクサ (Ambrosia)、 ノアザミ・フジアザミ
(Cirsium)、 ノゲシ (Sonchus)、ナス・ジャガイ
モ (Solanum)、イヌガラシ (Rorippa)、オドリコ
ソウ (Lamium)、 クワガタソウ・イヌノフグリ
(Veronica)、チョウセンアサガオ (Datura)、 ス
ミレ・パンジー (Viola)、チシマオドロ (Galeopsis)、ケシ (Papaver)、ヤグルマギク (Centaurea)、ハキダメギク (Galinsoga)、キカシグサ (Rotala)、アゼナ (Lindernia) 等々。

双子葉栽培植物の属: ワタ (Gossypium)、ダイズ (Glycine)、フダンソウ・サトウダイコン (Beta)、ニンジン (Daucus)、インゲンマメ・アオイマダ (Phaseolus)、エンドウ (Pisum)、ナス・ジャガイモ (Solanum)、アマ (Linum)、サツマイ、モ・アサガオ (Ipomoe)、 ソラマメ・ナンテンハギ (Vicia)、タバコ (Nicotiana)、トマト (Lycopersicon)、 ナンキンマメ (Arachis)、アプラナ・ハクサイ・カブラ・キャベツ (Brassica)、 アキノノゲシ (Lactuca)、キュウリ・メロン (Cucumis)、

カポチャ (Cucurbita) 等々。

単子葉雑草の属: ヒエ (Echinochloa)、エノ コロ・アワ (Setaria)、キビ (Pacicum)、メヒシ バ (Digitaria)、アワガエリ・チモシー (Phleus)、 ィチゴツナギ・スズメノカタピラ (Poa)、ウシノ ケグサ・トポシガラ (Festuca)、オヒシバ・シコ クビエ (Eleusine)、 ドクムギ (Lolium)、 キツ ネガヤ・イヌムギ (Brosus)、 カラスムギ・オー トムギ (エンバク) (Avena)、 カヤツリグサ・パ ピルス・シチトウイ・ハマスゲ (Cyperus)、モロ コシ (Sorghum)、カモジグサ (Agropyron)、コナ ギ (Monochoria)、 テンツキ (Fimbriatylis)、 オモダカ・クワイ (Sagittaria)、 ハリイ・クロ グワイ (Eleocharis)、 ホタルイ・ウキヤグラ・ フトイ (Scirpus)、スズメノヒエ (Paspalus)、 カモノハシ (Ischaemum)、ヌカボ (Agrostis)、 スズメノテッポウ (Alopecurus)、 ギョウギシバ (Cynodon) 等々。

単子葉栽培植物の展: イネ (Oryza)、トウモ ロコシ・ボップコーン (Zea)、コムギ (Triticum)、

本発明の活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯かる形態としては、液剤、エマルジョン、懸濁剤、水和剤、粉剤、泡沫剤、ベースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤一天然及び合成物、マイクロカプセル、そしてULV(コールドミスト (cold mist)、ウォームミスト (warm mist))を挙げることができる。

これらの製剤は、公知の方法で製造することができる。新かる方法は、例えば、活性化合物を、展開剤、即ち、液体希釈剤:液化ガス希釈剤:固体希釈剤又は担体、場合によっては界面活性剤、即ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤を用いて、混合することによって行なわれる。

展開剤として水を用いる場合には、例えば、有 機溶媒はまた補助溶媒として使用することができ る.

液体希釈剤又は担体としては、概して、芳香族 炭化水素類(例えば、キシレン、トルエン、アル キルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル 化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンゼン類、 オオムギ (Bordeum)、カラスムギ・オートムギ (エンバク) (Avena)、 ライムギ (Secale)、 モロコシ (Sorghum)、キビ (Panicum)、サトウキビ・ワセオバナ (Saccharum)、パイナップル (Ananas)、アスパラガス (Asparagus)、ネギ・ニラ (Allium)

本発明化合物の使用は、上記の植物に限定されることはなく、他の植物に対しても同様に適用され得る。また、使用機度によって、活性化合物は、健草を非選択的に防除でき、例えば、工場等の産業用地、鉄道軌道、道路そして植林地並びに非植林地等に於いて使用できる。

関に、活性化合物は、多年生植物栽培において、雑草防除に使用でき、例えば、植林、観賞用植林、果樹園、ブドウ園、カンキツ果樹園、ナッツ果樹園、バナナ栽培場、コーヒー栽培場、茶栽培場、ゴム栽培場、ギネアアブラヤシ栽培場、ココア栽培場、小果樹園及びホップ栽培地に適用できる。 た一年生植物栽培に於いて、選択的雑草防除のために、適用できる。

塩化エチレン類、塩化メチレン等)、脂肪族炭化 水素類(例えば、シクロヘキサン等、パラフィン 類(例えば鉱油留分等))、アルコール類(例え ば、ブタノール、グリコール及びそれらのエーテ ル、エステル等)、ケトン類(例えば、アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン又 はシクロヘキサノン等)、強極性溶媒(例えば、 ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等) そして水も挙げることができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスであり、その例としては、例えば、ブタン、プロパン、窒素ガス、二酸化炭素、そしてハロゲン化炭化水素類のようなエアゾール噴射剤を挙げることができる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タパルガイド、モンモリロナイト又は珪嚢土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別

された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海 池石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、 そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの 実のから、とうもろこしの徳軸そしてタバコの茎 等)の細粒体を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤(例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル(例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等))、アルブミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えば、リグニンサルファイト廃液、そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯かる固着剤としては、カルボキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

ン、1-アミノー6-エチルチオー3-(2.2 -ジメチルプロピル)-1,3,5-トリアジンー 2,4(1H,3H)-ジオン、又はN-(2-ベ ンゾチアゾリル)-N,N'-ジメチルウレア等々; さとうきび栽培に於ける雑草防除に対して、4-アミノー3-メチルー6-フェニル-1,2,4-トリアジン-5(4H)-オン等々;

大豆栽培に於ける雑草防除に対して、4-アミノ -6-(1,1-ジメチルエチル)-3-メチル チオー1,2,4-トリアジン-5(4H)-オン

驚くべきことに、本発明化合物のいくつかの混合剤はまた、相乗効果を現す。

本発明の活性化合物を使用する場合、そのまま直接使用するか、又は散布用調製液、乳剤、懸濁剤、粉剤、ペーストそして粒剤のような製剤形態で使用するか、又は更に希釈して調製された使用形態で使用することができる。

活性化合物は、液剤散布(watering)、噴霧 (spraying atomising)、散粒等で使用することが 着色剤を使用することもでき、新かる着色剤としては、無機飼料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンブルー)、そしてアリザリン染料、アゾ染料又は金属フタロシアニン染料のような有機染料そして更に、鉄、マンガン、ポロン、網、コバルト、モリブデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

核製剤は、一般には、前記活性成分を 0.1~9 5 重量%、好ましくは 0.5~9 0 重量%合有する ことができる。

本発明の活性化合物はそれ自体で、又はそれらの製剤形態で、雑草肪除のために、使用でき、また公知除草剤との混合剤としても、使用でき、新かる混合剤は、最終的製剤形態又はタンクミックスの双方を可能にしている。

混合剤としての可能な組み合わせとしては、例 えば、下記の公知除草剤を例示できる。

末穀類栽培に於ける雑草防除に対して、4-アミノー6-(1.1-ジメチルエチル)-3-エチルチオー1.2.4-トリアジン-5(4H)-オ

できる.

本発明活性化合物は、植物の発芽前及び発芽後のいずれにも、使用することができる。またそれらは播種前に、土壌中に取り込まれることもできる。

活性化合物の濃度は、実質範囲内でかえることができる。それは、望むべき効果の性質によって、基本的に異なる。除草剤として使用する場合、使用濃度としては、例えば、1~クタール当り、活性化合物として、約0.1~約10kg、好ましくは約0.2~約5kgを例示できる。

次に本発明化合物の製造及び用途を下記の実施 例により、具体的に示すが、本発明はこれのみに 限定されるべきものではない。

製造例: 実施例1

ナトリウムメトキシド (4.3 g) のメタノール (80 ml) 溶液に 2 ーメチルベンゾイル酢酸 エチルエステル (14.8 g) を加え、室温にて 15分 優拌する。この溶液に 4 ークロロフェニルグアニジン (10.8 g) を加え 20時間加熱遺流する。 反応後、減圧下に溶媒を留去し、残渣に水を加え 希塩酸で中和する。生成した結晶を建取し、エタノールで再結晶すると 2 ー (4'ークロロフェニル)ー4ーヒドロキシー6ー (2"ーメチルフェニル)ピリミジン (16.3 g)を得る。

■p. 2 5 4 ~ 2 5 6.5 ℃

実施例 2

2- (4-クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシ - 6- (2-メチルフェニル) ピリミジン (5.8 g) を室温にてオキシ塩化リン (20 w) に加え、

波圧下に濃縮し、ジクロロメタン (30 配) で2回抽出する。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、液圧下に溶螺を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると2 - (4'-クロロフェニル) - 4 - メチルフェニル) ピリミジン (1.40g) を得る。

■p. 90~937

実施例 4

カリウムtertーブトキシド (1.35g)をテトラヒドロフラン (THF) (30 m) に加え、これにピナコロン (0.50g)を加え室温にて30分便拌する。この溶液に、3.3ーピス (メチルチオ) -1-(グーメチルフェニル) -2-ブロペン-1-オン (1.43g)を加えさらに室温にて1時間攪拌する。反応液に酢酸アンモニウム

4 0 分間加熱 湿液する。反応後、減圧下に過剰のオキシ塩化リンを除去する。残渣をクロロホルム(6 0 ㎡)に溶解し、氷(約100g)に注ぎ、アンモニア水で中和する。有機層を取り、さらにクロロホルム(5 0 ㎡)で抽出し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:エーテル)で精製すると4 ークロロー2 ー (4'ークロワフェニル)ー4 ー (2"ーメチルフェニル)ピリミジン(5.6 g)を得る。

ep. 1 1 2 ~ 1 1 3 ℃

実施例3

4 - クロロー 2 - (4'- クロロフェニル) - 4
- (2"- メチルフェニル) ピリミジン (1.5 6 g)
のメタノール溶液にメチルメルカプトナトリウム
(15%)を加え、3時間加熱湿波する。反応後、

(3.85g)及び、酢酸(50ml)を加えて加熱し、THFを留去する。この後、5時間選流し、液圧下に濃縮する。残渣に少量の水を加え炭酸カリウムでアルカリ性とレジクロロメタン(30ml)で2回抽出する。無水炭酸カリウムで乾燥後、液圧下に溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると、油状の2ーtertーブチルー4ーメチルメルカプトー6ー(2-メチルフェニル)ピリジン(0.86g)を得る。

'H-NMR (60 MHz, CDC 2 1), δ (ppm)

2.46 (3 H, s, -S-CH₃)

6.87 ~ 7.43 (6 H, m)

上記実施例1~4と同様の方法により得ること ができる化合物を、上記実施例で製造した化合物 と共に下記第1表に示す。

		■p. (C)	90 ~ 93	254∼ 256.5	112~113
		•	8	254	112
		>	- SCH,	H 0 H	9 0 1
₩	*=	×	0 2 1	1 ·	
		R.*			
		۳.	£_	£	£ _
		化合物		8	က
	ρ. (C)			性	

∎p. (℃)				
Å	- SCH.	- SCH 3	- SCH 3	- SCH.
×	1 == 1	1 ~ !		(= 1
R.	\triangleright	a do	Ġ.	,
٠.	É .	<u> </u>	\Diamond	£
化合态 图	4	ro	ယ	~

	(Ω) ·d∎			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
	Å	- SCH a	- SCH ₃	- SCH.	- SCH 3
(数)	×	H 25.	11 	1 H3	= CH =
第1衆	R	73		CH3 - C - CH3 CH3	CH3 - C - C2H3 CH3
	R '	£	#J	5 _	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	化合物	8	o.	10	=

	16. (C)			15.5	
	# b.			14~15.5	
	>	- SCH 3	- SCH,	- SCH,	- NHCH3
(8	×	E #3	# # #30 -	# 3 -	I R
æ 	R	C = CH 3 - C - CH 3 - C - CH 3	CH3 - C - CH3 CH3	CH3 - C - CH3 CH3	
	<u>د</u>	Ē.	,		Ē.\
	化合物	21	13	4	15

	•p. (T)				
	>	- NHCH s	- 0C. H.	#0 	3 1
(%	×	# ====================================	1 == 	9 **	1 ~
第 1 表	R.	CP.		CB CB.	#5
	R¹	5 _	£	5 _	5
	化合物 Ra	91	17	<u>e</u>	61

	∎p. (℃)	n. 50 1.5820	
	٨	- SCH s	SCH :
(抗)	X	1 2 1	0 == 1
無	R.*	CH3 — C — CH3 CH3	C.
	- - -	. C.R.	- C (CB3) 3
	化合物 Ra	20	21

生物試験例:-

下記に示す除草効力の判定は、供試植物の調査時に於ける生育状態を観察し、無処理(化合物を処理していない)区の植物の生育状態と同じか、又はほぼ同じものを、評価「0」とし、枯死ないし、生育が完全に阻害されているものを「100」とし、パーセント制御として、評価されている。

試験例1 畑地雑草荟葉処理試験

活性化合物の鋼製

担 体: アセトン5重量部

乳化剤: ベンジルオキシポリグリコールエーテ

ル1重量部

活性化合物の調製薬剤は1重量部の活性化合物と、上記の分量の担体及び乳化剤とを混合し、乳剤として得られる。その調製薬剤の所定薬量を水で希釈して調製する。

试験方法:

 1 cmの深さに覆土した。温室内で、10日間生育させ、その後上記調製の所定量の薬液を、各試験ポットの供試植物体の茎葉部に均一になるように散布処理した。処理3週間後に効力を判定した。その結果を第2表に示す。

第 2 表

化合物No.	有効成分量 (kg/ha)	除り ノビエ	草効力(9 アオピユ	6) イネ
1	2	80	100	10
3	2	60	100	0
10	2	80	90	10
1				

试験例 2 畑地雖草発芽前土壤処理試験

温室内に於いて、畑土壌をつめた500cm*ボットに、ノビエ、アオビユ及び乾田直播用として、イネ(品種:日本晴)の各種子を混入した土壌を1cmの深さに理土した。1日後、前記試験例1と同様に調製した所定量の薬液を、各試験ボットの

特閒平4-49279 (13)

土壌表層に均一に散布した。処理 4 週間後に効力 を判定した。その結果を第 3 表に示す。

第 3 表

化合物	有効成分量 (kg/ba)	除: ノビエ	草 効 力 (9 アオピユ	6) 12
1	2	80	100	0
3	2	60	90	0

試験例3 水田雑草に対する効力試験

1/2,000 アールのボット(25×20×9cm)に水田土壌を充填し、25葉期(草文:15cm位)の水稲苗(品種:日本時)を1ボット当り、1株3本植えとし、2ヶ所移植した。更にタイヌビエ、タマガヤツリ、ホタルイ、コナギ及び一年生広葉雑草(アゼナ、キカシグサ、ミゾハコベ、ヒメミゾハギ、アブノメ等)の種子を播き、湿潤状態に保った。2日後約2~3cm温水し、水稲移植5日後、前記試験例1と同様に調製した所定量の薬液

をピペットで水面処理した。その後は約3 cmの湖水状態を保ち、薬剤処理4週間後に効力を判定した。その結果を第4表に示す。

第 4 表

化合物 No.	有効成分量 (kg/ha)	A	除 B	草文	か D	(%) E	P
1	2	60	100	90	100	80	0
10	2	-	90	100	100	90	0
14	2	-	.90	90	90	90	0

表中、 A:ノビエ

B:タマガヤツリ

C:ホタルイ

D:コナギ

E: 広葉雑草

F:移植水稻

特 計 出 願 人 日本特殊農棄製造株式会社 代理人の氏名 川 原 田 ー 徳

第1頁の続き

識別記号	庁内整理番号
102	8930-4H
В	8930-4H
	6701-4C
	6701-4C
	6701-4C
	6529-4C
	6529-4C
	6529-4C
	6529-4C
Z	6529-4C
239	8213-4C
	8213-4C
	1 0 2 B

手続補正書

平成 2年10月23日

特許庁長官 植松 敏 麗

- 1. 事件の表示 特顧平 2-155334号
- 2. 発明の名称 除草性 2. 4. 6 トリ置換芳香族へテロ環類
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

名 称 日本特殊農業製造株式会社

4. 代理人

郵便番号 105

性 所 東京都権区愛宕1丁目2番2号第9歳ビル8階 電話 東京 (434)2951~3

氏名 (6435) 弁理士 川原田一巻



- 5. 補正命令の日付
 - · married and a second
- 6. 補正により増加する請求項の数:
- 7. 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の個
- 8. 補正の内容

別紙の通り



とあるを、

と補正する。

(4) 同第19頁第7行に、

「-2- (4'-クロロフェニル) -4- (2-メチ」とあるを、『-2- (4'-クロロフェニ

- ル) 6 (2 ~ メチ』と補正する。
- (5) 同第22頁第6行に、「水」とあるを削除 する。
- (6) 同第36頁第8行に、

「フェニル)-4-(2~メチルフェニル)ピリ

ミ」とあるを、『フェニル)-6-(2~メチル

フェニル)ピリミ』と補正する。

- (7) 同第46頁第1行及び下より第2行に、
- 「1 cm」とあるを、『0.5 cm』と補正する。

以上

補正の内容

(1)明細書第14頁末行に、

とあるを、

と補正する。

(2) 同第16頁第2行に、

「4-クロロ-2-(4'-クロロフェニル)-4-」とあるを、『4-クロロ-2-(4'-クロロフェニル)-6-』と補正する。

(3) 同第17頁第2行に、

